

Sólo **Usted** puede hacer un diagnóstico preciso y elegir el tratamiento más adecuado



Una pluma en las manos adecuadas, crea una obra maestra

Los pacientes con ERGE son una población heterogénea con diversas necesidades¹



Adaptado de: King A et al. Int. J Clin Pract 2008;62; 1838-43

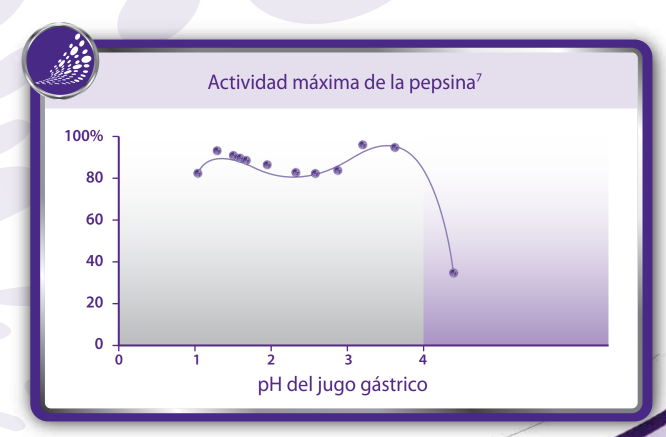
Es indispensable identificar a los pacientes crónicos con un control inadecuado de los síntomas por el impacto que tiene en su calidad de vida (GerdQ)

Los objetivos de tratamiento son:2-4

- Alivio sostenido de síntomas
- Cicatrización de lesiones
- Mantenimiento de **remisión** sintomática y endoscópica
- Tratamiento o prevención de **complicaciones**

En el manejo efectivo de la ERGE, el punto crítico es mantener el pH > 4⁵⁻⁷

Cuando el pH es <4, el incremento de la actividad del ácido y la pepsina puede causar daño en la **mucosa esofágica** y disparar los **síntomas**⁶



Adaptado de: Berstad A et al. Scand J Gastroenterol 1970;5:343 – 8



El poder en el control del ácido...



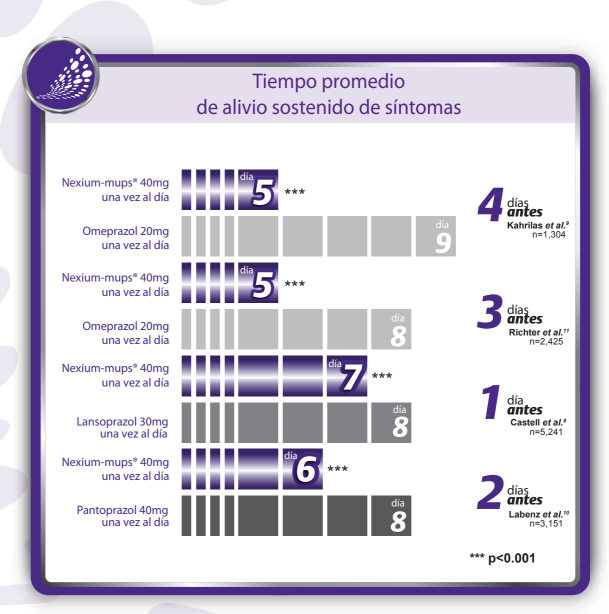
Same love ove el vino tus amores perfuines el olor de tu

ru nombre es como un bálsamo fragante, y de ti se enamoran las donce

en sus manos expertas

Nexium-mups[®] proporciona un alivio rápido y sostenido de la pirosis ⁸⁻¹¹

La primera semana libre de síntomas se alcanza más rápido que con cualquier otro IBP⁸⁻¹¹



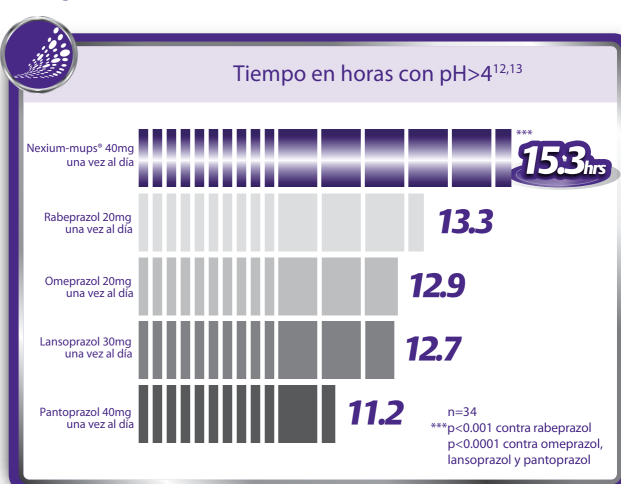
Richter J, et al. Am J Gastroenterol 2001;96:656–65, Kahrilas P, et al. Aliment Pharmacol Ther 2000;14:1249–58, Castell D, et al. Am J Gastroenterol 2002;97:575–83, Labenz J, et al. Aliment Pharmacol Ther 2005;21:739–46.



Nexium-mups® controla el ácido gástrico y mantiene el pH>4 por más tiempo que el resto de los IBPs¹²⁻¹⁴

A diferencia de los otros IBPs:

Logra hasta 4 horas más en el control del ácido^{12,13}



Adaptado de: Miner P Jr, et al. Am J Gastroenterol 2006;101:404-5,406

- Con Nexium-mups®, un mayor porcentaje de pacientes mantiene un pH>4^{12,13}
- Los pacientes tienen un promedio de pH más alto a las 24 hrs¹²⁻¹⁴

El control del ácido con Nexium-mups[®] 40mg es mayor que con omeprazol a dosis altas¹⁵

Al día 1, Nexium-mups® 40mg mantiene el pH>4
 2 horas más que omeprazol 40mg¹⁵



Adaptado de: Röhss K, et al. Dig Dis Sci 2002;47:954-8

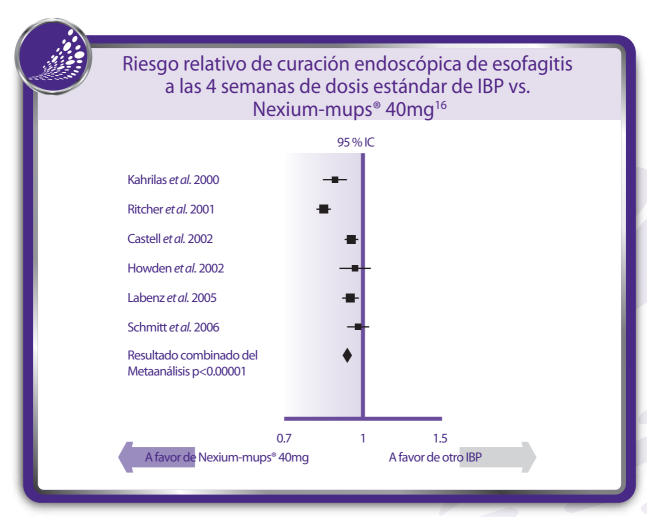


El poder en el control del ácido en sus manos expertas



Superior tasa de curación de esofagitis con Nexium-mups[®] a las 4 semanas de tratamiento^{8-11,16}

Nexium-mups® 40mg cura más pacientes con esofagitis por reflujo a las 4 semanas vs. omeprazol 20mg, lansoprazol 30mg y pantoprazol 40mg^{8-11,16}



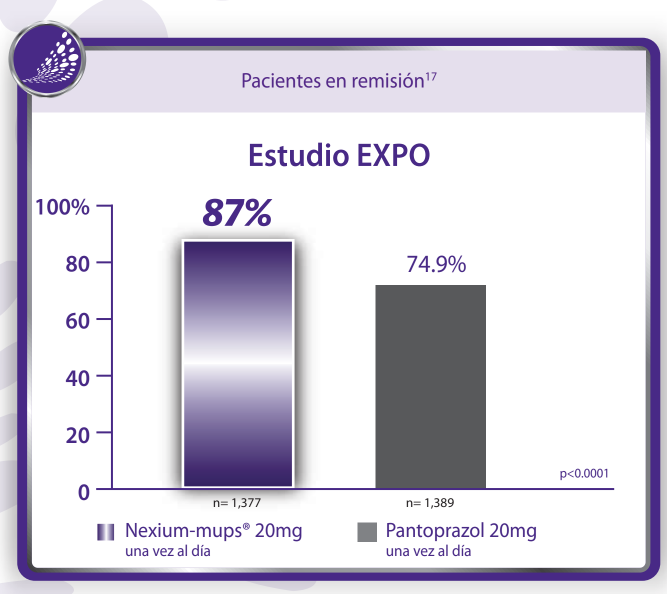
Kahrilas et al. 2000. Omeprazol 20 mg n/N=399/650. Esomeprazol 40 mg n/N=465/654, Ritcher et al 2001. Omeprazol 20 mg n/N=805/1,209. Esomeprazol 40 mg n/N=956/1,216, Castell et al. 2002. Lansoprazol 30 mg n/N=1,877/2,617. Esomeprazol 40 mg n/N=1,987/2,624, Howden et al 2002. Lansoprazol 30 mg n/N=107/143. Esomeprazol 40 mg n/N=108/14, Labenz et al. 2005. Pantoprazol 40 mg n/N=1,156/1,596. Esomeprazol 40 mg n/N=1,231/1,574, Schmitt et al 2006. Omeprazol 20 mg n/N=379/572. Esomeprazol 40 mg n/N=393/576

Edwards SJ, et al. Aliment Pharmacol Ther 2006;24:743-50

Nexium-mups® 40mg cura aproximadamente
 el mismo porcentaje de pacientes a las 4 semanas (82%)
 que omeprazol 20mg a las 8 semanas (84%)¹¹

La ausencia de un control efectivo de la producción de ácido provoca recurrencia de la enfermedad¹⁷

Un mayor número de pacientes con esofagitis a los 6 meses están libres de síntomas y recaídas¹⁷

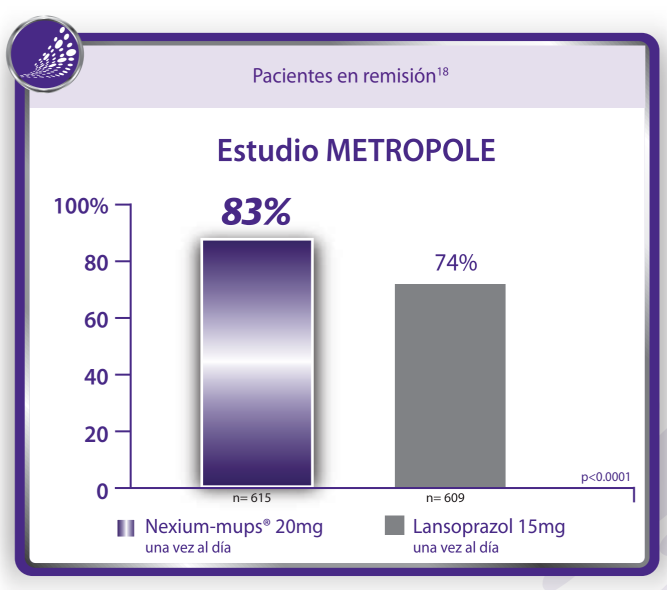


Adaptado de: Labenz J, et al. Aliment Pharmacol Ther 2005;22:803–11.



El poder en el control del ácido en sus manos expertas

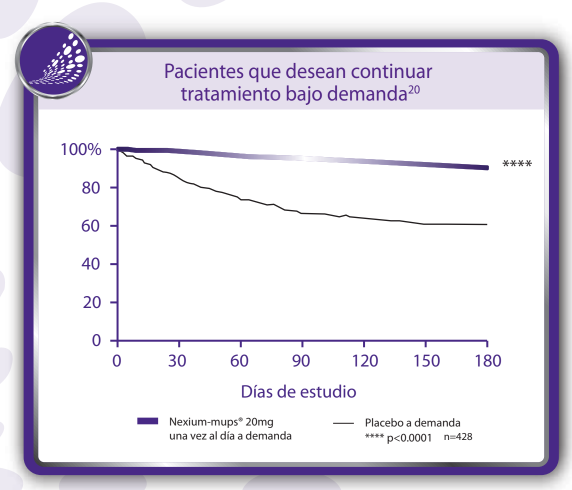




Adaptado de: Lauritsen K, et al. Aliment Pharmacol Ther 2003;17:333–41

Nexium-mups® 20mg mantiene a más pacientes en remisión sintomática y endoscópica que lansoprazol 15mg¹8

El 90% de los pacientes sin esofagitis pueden mantener un control efectivo de los síntomas tomando "a demanda" Nexium-mups® 20mg^{19,20}



Talley N, et al. Aliment Pharmacol Ther 2001;15:347–54, Talley N, et al. Eur J Gastroenterol Hepatol 2002;14:857–63.

- En promedio, los pacientes tomaron una dosis de Nexium-mups[®] 20mg aproximadamente cada 3 días²⁰
- Adicionalmente, la mayoría de los pacientes tomaron
 Nexium-mups[®] 20mg por 3 días consecutivos o menos^{19,20}



El poder en el control del ácido en sus manos expertas DENOMINACIÓN DISTINTIVA: NEXIUM-MUPS® DENOMINACIÓN GENÉRICA: Esomeprazol

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN Tabletas Cada tableta contiene: Esomeprazol magnésico trihidratado equivalente a Escipiente cbp
Esomeprazol magnésico trihidratado equivalente a
Excipiente cbp

40 mg de esomeprazol Una tableta 20 mg de esomeprazol Una tableta

Excipiente cbp

Una tableta

Excipiente cbp

Una tableta

20 mg de esomeprazol

Una tableta

20 mg de esomeprazol

Una tableta

10 mg de esomeprazol

Una tableta

10 mg de esomeprazol

Una tableta

10 mg de esomeprazol

Una tableta

11 mg de esomeprazol

Una tableta

12 mg de esomeprazol

Una tableta

13 mg de esomeprazol

Una tableta

14 mg de esomeprazol

Una tableta

15 mg de esomeprazol

Dana tableta

15 mg

TABLA DE REACCIONES ADVERSAS AL MEDICAMENTO

	FRECUENCIA	SISTEMA AFECTADO	REACCIÓN
	Común	Trastornos del sistema nervioso:	Cefalea
	(≥1/100)	Trastornos gastrointestinales:	Dolor abdominal, diarrea, flatulencia, náusea/vómito, estreñimiento
	Poco común (≥1/1000 y <1/100)	Trastornos del metabolismo y nutrición:	Edema periférico
		Trastornos psiquiátricos:	Insomnio
1		Trastornos del sistema nervioso:	Vértigo, parestesia, somnolencia
		Trastornos del oído y laberinto:	Vértigo
		Trastornos gastrointestinales:	Boca seca
1		Trastornos hepático-biliares:	Aumento de enzimas hepáticas
		Trastornos de la piel y tejido subcutáneo:	Dermatitis, prurito, urticaria, exantema
ı	Rara	Trastornos sanguíneos y del sistema linfático:	Leucopenia, trombocitopenia
	(≥1/10000 y <1/1000)	Trastornos del sistema inmune:	Reacciones de hipersensibilidad por ejemplo, angioedema y reacción/shock anafiláctico
		Trastornos del metabolismo y nutrición:	Hiponatremia
		Trastornos psiquiátricos:	Agitación, confusión, depresión
1		Trastornos del sistema nervioso:	Alteración del sentido del gusto
		Trastornos oculares:	Visión borrosa
		Trastornos respiratorios, torácicos y mediastinal:	Broncoespasmo
4		Trastornos gastrointestinales:	Estomatitis, candidiasis gastrointestinal
		Trastornos hepático-biliares:	Hepatitis con y sin ictericia
1		Trastornos de la piel y tejido subcutáneo	Alopecia, fotosensibilidad
		Trastornos músculo-esqueléticos, tejido conectivo y huesos	Artralgia, mialgia
		Trastornos generales y condiciones en el sitio de administración:	Malestar, hiperhidrosis
	Muy rara (<1/10000)	Trastornos sanguíneos y del sistema linfático	Agranulocitosis, pancitopenia
	(<1/10000)	Trastornos psiquiátricos:	Agresión, alucinación
		Trastornos hepático-biliares:	Insuficiencia hepática, encefalopatía hepática
		Trastornos de la piel y tejido subcutáneo	Eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica
		Trastornos músculo-esqueléticos, tejido conectivo y huesos	Debilidad muscular
		Trastornos renales y urinarios	Nefritis intersticial
		Trastornos del sistema reproductivo y de la mama	Ginecomastia

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO Efectos de esomeprazol en la farmacocinética de otros medicamentos La disminución de la acidez gástrica durante el tratamiento con esomeprazol, puede incrementar o disminuir la absorción de otros medicamentos si el mecanismo de absorción está influenciado por la acidez gástrica. Al igual que con el uso de otros inhibidores de la secreción gástrica o antiácidos, la absorción de ketoconazol e itraconazol puede disminuir durante el tratamiento con esomeprazol. Esomeprazol limbie CYP2C19, la principal enzima que lo metaboliza. La administración similárea de esomeprazol y diazepam resultó en una disminución del 45% en la depuración de este último por CYP2C19. Esta interacción probablemente no tiene relevancia clinica. La administración concomitante de esomeprazol 40 mg y fentionia en pacientes epilépticos incrementó un 13% la concentracione al tratamiento con esomeprazol. La administración concomitante de esomeprazol 40 mg a pacientes tratados con warfarina demostró que, a pesar de una ligera elevación en la concentracion plasmática mínima del R-isómero menos potente de warfarina, los tempos de coagulación estuvieron dentro del rango aceptado. Sin embargo, al igual que con todos los pacientes que estén recibiendo warfarina sanos, la administración concomitante de esomeprazol 40 mg con cisaprida aumentó un 32% el ABC concentración plasmática-tiempo y un 31% la vida media de eliminación (t½) del procinético pero sin un incremento significativo en sus

niveles plasmáticos, El ligero aumento en el intervalo QTc observado después de la administración de cisaprida sola, no fue observado cuando se administró en combinación con esomeprazol (véase "precauciones generales"). Se ha reportado que omeprazol interactúa sobre medicamentos antirretrovirales. La importancia clínica y los mecanismos detrás de las interacciones reportadas no siempre son conocidos. El incremento de pti agástico durante el tratamiento con omeprazol puede cambiar la absorción del medicamento antirretroviral. Otros posibles mecanismos de interacción son vía CYP2C19. Para algunos medicamentos antirretrovirales como atazanavir y nelfinavir, se ha reportado disminución de los niveles plasmáticos cuandos e administran junto con omeprazol por lo que no se recomienda la administración concomitante. Para otros medicamentos antirretrovirales para los cuales se han reportado niveles plasmáticos. Existen también algunos medicamentos antirretrovirales para los cuales se han reportado niveles plasmáticos sin cambio cuando se administran con omeprazol. Debido a la similitud de los efectos farmacodinámicos y de las propiedades farmacocinéticas entre omeprazol y esomeprazol, no se recomienda la administración concomitante con esomeprazol y medicamentos antirretrovirales como atazanavir y nelfinavir. Esomeprazol ha mostrado no tener efectos clínicos relevantes en la armacocinética de amoxicilina o quinidina. En estudios de evaluación de la administración concomitante de esomeprazol y aproxeno (ANES no selectivo) o rofecoxib (ANES selectivo para COX-2) no se encontraron interacciones clinicamente importantes. *Efectos de otros medicamentos en la farmacocinética de esomeprazol* es metabloizado por CYP2C19 y CYP3A4. La administración concomitante de esomeprazol en minguna de las dos situaciones. PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINIOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD Estudios preclínicos de toxicidad, genotoxicidad y toxicidad reproductiva basados en estudios convencionales de dois PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGÉNESIS, MUTAGÉNESIS, TERATOGÉNESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD Estudios preclinicos de toxicidad, genotoxicidad y toxicidad reproductivo basados en estudios convencionales de dosis repetidas no indican que exista riesgo particular para los humanos. En estudios de carcinogénesis en ratas con la combinación racémica se han observado células gástricas ECL y células carcinoides. Estos efectos gástricos en las ratas son resultado de hipergastrinemia sostenida secundaria, debida a la reducción en la producción de ácido gástrico y se han observado en ratas después del tratamiento a largo plazo con inhibidores de la secreción de ácido. DOSIS Y VIA DE ADMINISTRACIÓN Las tabletas deben ser deglutidas con líquido. No deben ser masticadas o triturdas. Los pacientes con dificultad para deglutir pueden también dispersar las tabletas en medio vaso de agua no carbonatada. No se debe utilizar otro líquido y que la capae entérica se podría disolver. Agite hasta que la tableta se desintegre y beba el líquido con los gránulos inmediatamente o en un plazo no mayor de 30 minutos. Enjuague el vaso con medio vaso de agua y bébaselo. Los gránulos no deben masticarse ni triturarse. Para el caso de pacientes que no pueden deglutir, las tabletas pueden ser dispersadas en agua no carbonatada y administrarse a través de una sonda nasogástrica.

ADULTOS

INDICACIÓN	DOSIS
	5000
Control de los síntomas y curación de las lesiones relacionadas con el ácido gástrico • Gastritis agudas y crónicas	40 mg diarios
Enfermedad por Reflujo Gastro-Esofágico (ERGE) • Tratamiento sintomático inicial • Cicatrización de esofagitis • ERGE sintomática sin esofagitis • Evitar recurrencia en esofagitis cicatrizada • Tratamiento a largo plazo de la ERGE	40 mg diarios cuatro a ocho semanas 40 mg diarios cuatro a ocho semanas 20 mg diarios cuatro semanas* 20 mg diarios por tiempo indefinido 40 mg diarios de manera intermitente o 20 mg diarios por tiempo indefinido o 20 mg diarios para control de sintomas cuando el paciente lo requiera por prescripción médica.
Pacientes que requieren terapia con AINES • Tratamiento de sintomas gastrointestinales superiores asociados a la terapia con AINES	20 mg diarios en pacientes con síntomas gastrointestinales superiores, asociados a la terapia con AINES. Si el control de los síntomas no se alcanza después de 4 semanas, se debe profunicar en el diagnóstico. 20 mg ó 40 mg diarios cuatro a ocho semanas
Curación de úlceras gástricas asociadas a la terapia con	20 mg ó 40 mg diarios
AINES Prevención de úlceras gástricas y duodenales asociadas a la terapia con AINES en pacientes en riesgo Prevención de úlceras gástricas y duodenales asociadas a la terapia con bajas dosis de Ácido Acetilsalicílico (Aspirina) en pacientes en riesgo.	20 mg ó 40 mg diarios
Mantenimiento de hemostasis y prevención de re-sangrado de úlceras gástricas o duodenales después del tratamiento con NEXIUM IV®	40 mg diarios cuatro semanas. El periodo de tratamiento oral deberá ser precedido de una terapia de supresión de ácidos con NEXIUM IV® 80 mg administrado como infusión en bolo por 30 minutos, seguido por infusión intravenosa continua de 8 mg/hr administrados durante 3 días (véase IPP de NEXIUM IV®, sección "Dosis y vía de administración")
Erradicación de H.pylori	En combinación con los antibióticos apropiados
Cicatrización de úlceras duodenales Prevenir recaidas en úlceras pépticas asociadas a H. pylori	40 mg una vez al día por 10 días + claritromicina 500 mg dos veces al día por 10 días + amoxicilina 1000 mg dos veces al día por 10 días.
Cicatrización de úlceras pépticas no asociadas a H. pylori	40 mg diarios cuatro a ocho semanas
Dispepsia no ulcerosa	20 mg diarios a corto plazo
Tratamiento sintomático de pirosis, disfagia, regurgitaciones (agruras) dolor epigástrico, gastritis, hernia hiatal	20 mg diarios a corto plazo
Estados patológicos de hipersecreción considerando síndrome de Zollinger-Ellison e hipersecreción idiopática	Dosis inicial 40 mg dos veces al día. La dosis puede ajustarse y continuarse por el tiempo que se prescriba. Dosis de hasta 120 mg pueden ser administradas

ués de cuatro semanas, debe investigarse al paciente con mayor profundidad. Una vez que , el control subsecuente de los mismos puede conseguirse con un tratamiento por razór síntomas han desaparecido, el esaria de 20 mg una vez al día

INDICACIÓN	DOSIS
Enfermedad por Reflujo Gastro-Esofágico (ERGE)	
Tratamiento sintomático de esofagitis Cicatrización de esofagitis EREE sintomática sin esofagitis ERIT recurrencia en esofagitis cicatrizada Tratamiento a largo plazo de la ERGE	40 mg diarios cuatro a ocho semanas 40 mg diarios cuatro a ocho semanas 20 mg diarios cuatro semanas 20 mg diarios 20 mg diarios por tiempo indefinido o 20 mg diarios para control de sintomas cuando el paciente lo requiera bajo supervisión médica
NIÑOS MAYORES DE 20 Kg	
Enfermedad por Reflujo Gastro-Esofágico (ERGE)	
Tratamiento sintomático de esofagitis	Peso >20 Kg: 20 mg diarios durante ocho semanas
	Enfermedad por Reflujo Gastro-Esofágico (ERGE) • Tratamiento sintomático de esofagitis • Cicatrización de esofagitis • ERGE sintomática sin esofagitis • Evitar recurrencia en esofagitis cicatrizada • Tratamiento a largo plazo de la ERGE NIÑOS MAYORES DE 20 Kg Enfermedad por Reflujo Gastro-Esofágico (ERGE)

NEXIUM-MUPS* no debe administrarse en niños menores de 20 Kg debido a que la tableta no cuenta con un mecanismo de fraccionamiento de dosis. *Insufficiencia renal* No se requiere ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia renal. Debido a la experiencia limitada en pacientes con insuficiencia renal severa, éstos deben ser tratados con precaución (véase "farmacocinietica y farmacociniena"). *Insuficiencia hepática* No se requiere ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia hepática evera, no debe excederse una dosis máxima de 20 mg diarios de NEXIUM-MUPS* (véase "farmacocinética y farmacodinamia"). *Ancianos* No se requiere ajuste de dosificación. MANIFESTAGIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSHIFACCIÓN O INGESTA ACCIDENTAL Los sintomas descritos con relación a sobredosis deliberada (experiencia limitada de dosis arriba de 240 mg) son transitorios. Dosis cinicas de 80 mg de esomeprazol no tuvieron ningún evento. No se conoce un antidoto especifico. Esomeprazol es un compuesto que se une completamente a proteinas plasmásticas, y por lo tanto no es dializable. Como en cualquier caso de sobredosis, el tratamiento debe ser sintomático y deben utilizarse medidas de soporte generales. PRESENTACIONES Caja con envase de burbuja con 7 y 14 tabletas de 40 mg. Caja con envase de burbuja con 14 tabletas de 20 mg. LEYENDAS DE PROTECCIÓN No se deja al alcance de los niños. Su venta reguiere receta médica. El uso de este medicamento en el embarazo queda bajo responsabilidad del médico. Literatura exclusiva para médicos. "Una información para prescribir más amplia puede ser solicitada al representante médico o directamente al Laboratorio".



AstraZeneca, S.A de C.V. Super Avenida Lomas Verdes No. 67, Fracc. Lomas Verdes Naucalpan de Juárez, México C.P. 53120 Reg. No. 106M/2001 SSA IV CLAVE IPP-R: 093300415A0183/RM 2010

1. King A, MacDonald C, Örn C. Understanding gastrooesophageal reflux disease: a patient cluster analysis. Int J Clin Pract 2008;62:1838–43. 2. Bell N, Burget D, Howden C, Wilkinson J, Hunt R. Appropriate acid suppression for the management of gastrooesophageal reflux disease. Digestion 1992;51 Suppl 1:59–67. 3. Joelsson B, Johnsson F. Heartburn – the acid test. Gut 1989;30:1523–5. 4. Nexium Product Monograph, 5th edition, 2010 AstraZeneca. 5. Katz P, Ginsberg G, Hoyle P, Sostek M, Monyak J, Silberg D. Relationship between intragastric acid control and healing status in the treatment of moderate to severe erosive esophagitis. Aliment Pharmacol Ther 2007;25:617–28. 6. Dent J. Roles of gastric acid and pH in the pathogenesis of gastro-oesophageal reflux disease. Scand J Gastroenterol 1994;29 Suppl:55–61. 7. Berstad A. A modified hemoglobin substrate method for the estimation of pepsis in gastric juice. Scand J Gastroenterol 1970;5:343–8. 6. Castell D, Kahnilas P, Falk M, Johnson D, Zuckeman S et al. Esomeprazole (and mgl comparative method of erosive esophagitis. Am J Gastroenterol 2002;97:575–83. 9. Kahnilas P, Falk G, Johnson D, Schmitt C, Collins D, Whipple J et al. Esomeprazole improves healing and symptom resolution as compared with enceptace in reflux esophagitis as a comparative study of esomeprazole 40 mg versus pantoprazole 40 mg for healing erosive oesophagitis: the EXPO study. Aliment Pharmacol Ther 2005;21:739–46. 11. Richter J, Kahrilas J, Johanson J, Maton P, Breiter J, Hwang C et al. Esomeprazole compared with memprazole in GERD patients with recisive esophagitis a randomized controlled trial. Aliment Pharmacol Ther 2005;21:739–46. 11. Richter J, Kahrilas J, Johanson J, Maton P, Breiter J, Hwang C et al. Edicontrol with esomeprazole, annoprazole, and rabeprazole and rabeprazole 20 mg in patients with resonance and rabeprazole and rabeprazole 20 mg jan patients with resonance and rabeprazole 20 mg jan patients with resonance and rabeprazole 20 mg jan patients with might patients with resonance and

En pacientes con Enfermedades Ácido Pépticas...



El poder en el control del ácido en sus manos expertas





Superior tasa de curación de esofagitis a las 4 semanas de tratamiento^{8-11,16}



Proporciona un alivio rápido y sostenido de la pirosis⁸⁻¹¹



Más pacientes con esofagitis libres de síntomas y recaídas 17,18



Control efectivo de síntomas tomando Nexium-mups® 20mg "a demanda" en la mayoría de los pacientes sin esofagitis^{19,20}

Una vez al día



A Guiding Star in Gastroenterology